

FLUBENDAZOLE 6 PORC-VOLAILLE

Toegelaten

- Flubendazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:
FLUBENDAZOLE 6 PORC-VOLAILLE

Werkzame stof:
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Duif
Varken
Fazant
Parelhoen
Gans
Eend
Kip
Vleeskuikens
Kalkoen
Kwartel

Toedieningsweg:
Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Duif

- Meat and offal. 15 day
- Eggs. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 5 day

-

Fazant

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 5 day

-

Parelhoen

- Meat and offal. 15 day
- Eggs. 0 day

-

Gans

- Meat and offal. 15 day
- Eggs. 0 day

-

Eend

- Meat and offal. 15 day

-

Kip

- Meat and offal. 4 day
- Eggs. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 4 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 2 day
- Eggs. 0 day

-

Kwartel

- Meat and offal. 15 day
- Eggs. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QP52AC12

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Frankrijk

Beschikbaar in:Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Huvepharma S.A.

Handelsvergunningsdatum:

2/06/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Huvepharma S.A.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/6096514 5/2005

Datum toelatingswijziging:

2/06/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.